# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

53-092729

(43)Date of publication of application: 15.08.1978

(51)Int.CI.

C07C103/52 C07C103/52 C12D 13/06 C12D 13/06

(21)Application number: 52-007279

(71)Applicant: TOYO SODA MFG CO LTD

SAGAMI CHEM RES CENTER

(22)Date of filing:

27.01.1977

(72)Inventor: ISOWA YOSHIKAZU **OMORI MUNEKI** 

**MORI KAORU** 

**ICHIKAWA TETSUYA NONAKA YUJI** KIHARA KEIICHI KOYAMA KIYOTAKA

SATO HEIJIRO

**NISHIMURA JITETSU** 

## (54) ADDUCT OF DIPEPTIDE DERIVATIVES AND AMINO ACID DERIVATIVES AND PROCESS FOR THEIR PREPARATION

#### (57)Abstract:

PURPOSE: Adducts of dipeptide esters and aminocarboxylic acid esters I(R1 is aliphatic oxycarbonyl, nuclear substd-benzyloxycarbonyl, etc.; R2 is methyl, isopropyl, etc.; R3 is lower alkoxy, benzyloxy, etć.; n is 1 or 2), e.g. adduct of Nbenzyloxycarbonyl-L-aspartyl-Lphenylalaninemethylester with L-phenylalaninemethylester.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

## 19日本国特許庁

## ⑩特許出願公開

# 公開特許公報

庁内整理番号

伊出

**匈日本分類** 

# 昭53—92729

❸公開 昭和53年(1978)8月15日

C 07 C		1 0 3 16 B 651	ア内整理番号 7330—43 6956—43 7110—49 7110—49	<ul><li>❸公開 昭和53年(1978)8月15日 発明の数 5</li><li>審査請求 未請求 (全 22 頁)</li></ul>
		秀導体とアミノ酸誘導体との付 その製造法	加	者 市川哲也 相模原市栄町3丁目16番地
€ 4.	1000	Wiles many	同	野中悠次
②特	願	昭52—7279	•	新南陽市大字富田4560番地
@出	願	昭52(1977) 1 月27日	同	木原啓一
@発 明	者	碳和義員 東京都世田谷区船橋2丁目20秒	· 百	新南陽市大字富田4560番地 小山清孝
同		6号 大森宗樹	同	新南陽市大字富田4560番地 佐藤平次郎
		東京都豊島区雑司谷2丁目54	}	新南陽市大字富田4560番地

# 明練書の浄雪(内容に変更なし)

9号

森馨

識別記号

#### 1発明の名称

同

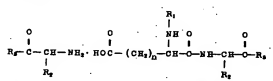
Int. Cl.²

ジベブチド誘導体とアミノ酸誘導体との付加 化合物及びその製造法。

相模原市西大沼4丁目4番1号

#### 2.特許請求の範囲

#### (1) 一般式 .



で表わされる化合物(式中Riは脂肪族オキシ カルポニル基。核量換基を有することあるペ ンジルオキシカルポニル基,ペンゾイル基。 イソアミル基又はペンジル基であり、 Rati 低 級アルコキシ基。ペンジルオキシ基又はペン ズヒドリルオキシ蓋であり、ロは1又は2で

# ある)で扱わされる化合物。

Q . 凡がペンジルオキシカルポニル差であり、 Reがペンジル基であり、 Raがメトキシ基であ り、 n が 1 である特許請求の範囲第 1 項記載 の化合物。

東洋曹達工業株式会社

新南陽市大字富田4560番地

最終頁に続く

ぞれ Lー型及び LLー型である特許請求の範 囲第1項又は第2項記載の化合物。

L L 一型である特許請求の範囲第1項又は第 2項記載の化合物

(6) 式中

3

LL一型である特許請求の範囲第1項又は第 2項配載の化合物。

#### (6) 一般式

R<sub>1</sub>
O O NHO O
I I I I
R<sub>2</sub>-C-CH-NE<sub>2</sub>·HOC-(CE<sub>2</sub>)<sub>D</sub>-CH-C-NH-CH-C-R<sub>3</sub>
I I
R<sub>2</sub>

で表わされるジベブチドエステルとアミノカ ルボン酸エステルとの付加化合物 (式中R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>2</sub>及びnは前記同様の意味である)の製 造法。

- (n) R<sub>1</sub>がペンジルオキシカルボニル基であり、 R<sub>2</sub>がペンジル基であり、R<sub>3</sub>がメトキシ基であり、nが1である特許請求の範囲第6項記載の製造法。
- (8) 水性雄体が水溶液である特許請求の範囲第 6項又は第7項記載の製造法。
- (f) 蛋白分解酵素が金属プロテアーゼである特 許請求の範囲第6項乃至第8項のいずれかの 項記載の製造法。
- (4) 反応をpB5乃至8で行う特許請求の範囲第6項乃至第9項記載の製造法。

特別 昭53-9 2729 (2) 換モノアミノジカルボン酸(式中 Riは脂肪族 オキシカルボニル基、核価換基を有すること あるペンジルオキシカルボニル基、ペンゾイ ル基、芳香族スルフォニル基又は芳香族スル フィニル基であり、ロは1 又は 2 である)と、 一般式

| | H<sub>E</sub>H-CH-O-R<sub>a</sub> で表わされるアミノカルボン | | R<sub>a</sub>

酸エステル(式中Rはメチル基、イソプロビル高、イソプチル基、イソアミル高又はペンジル基であり、Riは低級アルコキシ基、ペンジルオキン基又はペンズヒドリルオキン基である)とを水性媒体中蛋白分解酵素の存在下で反応させ、更に生成したシペプチドエステルとアミノカルポン酸エステルとの付加化合物を形成させ、これを分離することを特徴とする、一般式

4 一般式

O NHO ( NHO ) | HOO-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-CH-COH で扱わされるN-量換-L-モノアミノジカルボン酸(式中R<sub>1</sub>は脂肪族オキシカルボニル基、核置換基を有することあるペンジルオキシカルボニル基、ペンブイル基。芳香族スルフオニル基又は芳香族スルフイニル基であり、nは1又は2である)と、一般式

O | | H<sub>E</sub>N-CH-O-R<sub>s</sub> で表わされるD L-アミノカ | R<sub>s</sub>

ルポン酸エステル(式中Ritリチル基、イソプロビル基、イソプチル基、イソアミル基又はペンジル基であり、Ritに級アルコキン基、ペンジルオキン基又はペンズヒドリルオキン基である)とを水性鉄中蛋白分解酵素の存在下で反応させ、生成した L L 一型ジペプチドエズテルと D 一型又は D 一型に言むてミノカ

ルポン酸エステルとの付加化合物を形成させ て反応系より分離することを特徴とする、一 般式

で表わされるLL型ジペプチドエステルとD 一型又はD一型に富むアミノカルボン酸エス テルとの付加化合物(式中R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>及び n は前記同様の意味である)の製造法。

- R<sub>1</sub>がペンジルオキシカルボニル基であり、 R<sub>2</sub>がペンジル基であり、R<sub>2</sub>がメトキシ基であり、nが1である特許請求の範囲第11項記 載の製造法。
- は 水性媒体が水溶液である特許請求の範囲第11項又は第12項記載の製造法。
- 64 蛋白分解酵素が金属プロテアーゼである特 許請求の範囲第11項乃至第13項のいずれ かの項配載の製造法。

シ基である)とを水性媒体中蛋白分解酵素の存在下で反応させ、生成した L L ー型ジペチドエステルと L ー型アミノカルポン酸エステルとの付加化合物を形成させて反応系より分離し、水性媒体中より N ー 置換ー D ーモノアミノジカルポン酸を函収することを特徴とする、一般式

で表わされるLLー型シペプチドエステルと Lー型アミノカルボン酸エステルとの付加化 合物(式中R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>及び口は前配同様の意 味である)の製造法。

#### 🗯 一般式

O I H<sub>z</sub>H-CH-O-R<sub>s</sub> で扱わされるL-アミノカル R<sub>z</sub>

ポン酸エステル(式中Rはメチル基、イソブロビル基、イソプチル基、イソアミル基、又はペンジル基であり、Riは低級アルコキシ基。ペンジルオキシ基、又はペンズヒドリルオキ

- 図 N- 置換- D L-モノアミノジカルボン酸と L-アミノカルボン酸エステルとをモル比でほぼ同量用いる特許請求の範囲第16項又は第17項記載の方法。
- 四 水性媒体が水溶液である特許請求の範囲第 1 6 項乃至第1 8 項のいずれかの項配敏の製 造法。
- 第白分解除素が金属プロテアーゼである特 許請求の範囲第16項乃至第19項のいずれ かの項配數の製造法。
- は 反応をPB5 万至8 で行なり特許請求の範囲 第16項乃至第20項のいずれかの項記載の 製造法。

#### 6 一般式

81

ペンソイル苺、芳香族スルフォニル苺又は芳香族スルフイニル苺であり、 a は 1 又は 2 である)と、一般式

ルボン酸エステル(式中Ridメチル基、イソフェル基、イソフチル基、イソフェル基、イソフェル基、イソフェル基、スはベンジル基であり、Rid 低級アルコキル基、又はベンジルオキシ基、又はベンズヒドリルオーン基である)とを水性媒体中面したした。 素の存在下で反応させ、生成したした型に含むでアンチドエステルとの一型又はロー型に含むでアンチンとの付加化合物を形成させて反応系より分離し、水性媒体中よりドー環集ーローモノアミノジカルボン酸を回収することを特徴とする、一般式

許請求の範囲第22項乃至第25項記載の製造法。

め 反応をp 85 万至8で行なり特許請求の範囲 第22項乃至第24項のいずれかの項記載の 製造法。

#### 3.発明の詳細な説明

本発明はジベブチド誘導体とアミノ酸誘導体との新規な付加化合物及びその製造法に関するものであり、更に詳しくはドー世換モノアミンジカルボン酸エステルとアミノカルボン酸エステルとのジベブチドにアミノカルボン酸の付加した新規な化合物、及びその製造法に関するものである。

パパインやキモトリブシンの様な蛋白分解酵素が蛋白分解(ペプチド結合の切断)の逆反応であるペプチド結合の生成反応に関与し得るととは古くから知られている。例えば Bergmanらはパパインを用いてアニリドの合成を行なつている。またPruton はアミノ基をペンソイル基等で保護したロイシン等のモノアミノカルボン酸とカルボキシ

特別 昭53—92729 (4)
R<sub>1</sub>
O O NBO O
I I I I
R<sub>5</sub>-O-CB-NB<sub>2</sub>· HOC- (CB<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-CB-C-NB-CB-C-R<sub>3</sub>
I R<sub>2</sub>

で表わされるLLー型ジベブチドエステルと Dー型又はDー型に富むアミノカルボン酸エステルとの付加化合物(式中Rt, Rt, Rt及び nは前配同様の意味である)の製造法。

- R<sub>1</sub>がペンジルオキシカルボニル基であり、 R<sub>2</sub>がペンジル基であり、R<sub>3</sub>がメトキシ基でありnが1である特許請求の範囲第22項記載の製造法。
- は と一世後一DLーモノアミノジカルボン酸とDLーアミノカルボン酸エステルとをモル 比でほぼ同量用いる特許請求の範囲第22項 又は第23項配載の方法。
- ※ 水性媒体が水溶液である特許請求の範囲第 2 2 項乃至第 2 4 項のいずれかの項記載の製 造法。
- 匈 蛋白分解酵素が金属プロテアーゼである特

ル基をアミド又はアニリドとして保護したロイシ ンやグリシンを、パパインやキモトリブシを用い てペプチド結合させ得ることを明らかにしている (" Advances in Protein Chemistry, 第5巻。 3 3 页 ( 1 9 4 9 ) , Academic Press Inc. , New York, M. Y.). 最近では本発明者のうち礎和 らがアミノ基をペンジルオキシカルポニル基で保 護したアミノ酸とカルポキシル基をエステル化し たアミノ酸とをパパイン。プロリシン。スプチリ シン BPN 等の酵素を用いてペプチド合成反応を行 なつたととが報告されている(日本化学会第35 秋期大会予稿集、482頁及び486頁(1976)。 日本化学会)。とれらの方法では生成物を採取す るため、反応生成物が水溶性基を失つて水に不溶 となり析出すること(これはペプチド生成反応を 進行させるためにも必要である)とどを利用する。 従つて生成物になお水溶性を保存する様な基が残 る場合、例えば出発物質としてアスパラギン酸の 様に『位に更にカルポキシル基がある場合には、 との観点からもその様な基を保護基によつて保護

するのが好ましいと考えられていた。

本発明者らはこの様な系について深く考究した 結果、アスパラギン酸やグルタミン酸の様なモノ アミノジカルボン酸のアミノ基を保護した(ドス 常保護)ものを出発物質として用いるとジベブチ ド自体は析出しないが、相手側の出発物質、即ち カルボキシル基をエステル化したアミノ酸(アミ ノカルボン酸エステル)として特定のものを選ぶ と生成するジベブチドとアミノカルボン酸エステ ルとの付加化合物が析出することを発見して本発 明を完成した。

即ち本発明は、一般式

で表わされる化合物(式中Rid脂肪族オキシカル ボニル基、核置換基を有することあるペンジルオ キシカルボニル基、ペンゾイル基、芳香族スルフ オニル基、又は芳香族スルフイニル基であり、Ri

(246-(CH<sub>2</sub>O)<sub>3</sub>-6-CH<sub>2</sub>-O-CO-) 等のその核置換誘 導体基、ペンソイル基 (6-CO-); p-トルエンス ルホニル基 (p-CH<sub>2</sub>-6-8O<sub>2</sub>-) 等の芳香族スルホニ ル基;又は0-ニトロスルフイニル基

(o~No+++80-)等の芳香族スルフィニル基である。 R:について云えば、これがメチル基のときはア

ラニンの、イソプロビル基のときはパリンの、イ ソプチル基のときはロイシンの、イソアミル基の ときはイソロイシンの、ペンジル基のときはフェ ニルアラニンの骨格をそれぞれ持つものである。

また R<sub>5</sub>は アルコール残基であつて、メトキシ基 (CB<sub>5</sub>0-),エトキシ基 (C<sub>5</sub>B<sub>5</sub>0-), ブロポキシ基 (C<sub>5</sub>B<sub>5</sub>0-)などの低級アルコキシ基; ペンジルオキシ基; 又はペンズヒドリルオキシ基である。

本発明の化合物、例えばその典型的な例である Nーペンジルオキシカルポニルーアスパラチル・ フエニルアラニンメチルエステルとフエニルアラ ニンメチルエステルとから生ずる化合物について 云えば、第1回(実施例1で得られた本祭明の化 特別 昭53-92729 (5)

はメチル茲、イソプロピル基、イソプチル基、イソアミル基又はペンジル基であり、Rは低級アルコキシ基、ペンジルオキシ基又はペンズヒドリルオキシ基であり、nは1又は2である)で表わされる新規かつ有用な化合物を提供するものである。

本発明はまた上記一般式で表わされる化合物 (以下本発明の化合物という)の製造法を提供するものである。

本発明の化合物は n が 1 のとき T スパラギン酸の、 n が 2 のとき グルタミン酸の 骨格を含むものである。

本発明の化合物の式中、 Rid第 3 級プチルオキシカルボニル基 ((CHa)aC-O-CO-), 第 3 級アミルオキシカルボニル基 ((CHa)aC (CaHa)-O-CO-)の様な脂肪族オキシカルボニル基: ペンジルオキシカルボニル基 (φ-CHa-O-CO-)若くは p-Jトキシベンジルオキシカルボニル基 (p-CHaO-φ-CHa-O-CO-) 3.5 - ジメトキシベンジルオキシカルボニル基 (3.5-(CHaO)a-φ-CHa-O-CO-), 2 4.6 - トリメトキンベンジルオキシカルボニル基

合物の赤外吸収スペクトル図)に示す様に、赤外吸収スペクトル図において、3.260 cm<sup>-1</sup> に N-H 伸縮に、3.000~3.200 cm<sup>-1</sup> に C-H 伸縮に、1.740 cm<sup>-1</sup> にエステルの C-Oに、1.720 cm<sup>-1</sup> にウレタンの C-Oに、1.660 cm<sup>-1</sup> にアミド第1 吸収に1.630 cm<sup>-1</sup> にカルボキシレートに、1.540 cm<sup>-1</sup> にアミド第1 吸収に、1.430 及び1.450 cm<sup>-1</sup> にアミド第1 吸収に、1.430 及び1.450 cm<sup>-1</sup> に C-H 変角に、1.390 cm<sup>-1</sup> にカルボキシレートに、1.220~1.290 cm<sup>-1</sup> に C-O-C 伸縮及びアミド第1 吸収に、1.050 cm<sup>-1</sup> にフェニル面内変角に、740 及び 695 cm<sup>-1</sup> に モノ 置換ペンゼン環面外変角に、それぞれ由来する吸収がみられる。

また同じ化合物の核磁気共鳴スペクトルを第2 図に示すがその特徴は 3: 2 7 5 ppm。 3 0 2 ppm。 3 6 1 ppm。 3 7 ppm。 4 4 ~ 4 8 ppm。 5 0 5 ppm。 5.8 2 ppm。 及び 7.3 ppmに あり、 これらはそれぞれ下記の様に帰属させるこ とができる:

(i) 
$$\partial = 2.7.5$$
 ppm (2H)

本発明の化合物の元素分析値は上記一般式の場合の計算値と極めてよい一致を示す。また塩酸等の強酸で処理した後、酢酸エチル等の有機溶剤で抽出すると有機層から酸性を示す物質が得られる。
Riがペンジルオキシカルボニル基、Riがペンジル
基、Riがメトキシ基の場合について云うと、その
赤外吸収スペクトルは第3図に示す機に

の値、即ちょ: (1) 2 7 5 ppm (2 日), (2) 3 0 2 ppm (2 日), (3) 3 6 1 (3 日), (4) 4 4 ~ 4 8 (2 日), (5) 5 0 1 (2 日), (6) 6 5 (2 日), (7 7 2 (10 日)及び(8 日1 (1日)もこの構造を支持する(数値の前の括弧内の数字は上記式中の括弧の中の数字に対応)。

一般的に云えばこの酸性物質は L L ー型の一般 式

で表わされる化合物である。本発明の化合物を塩酸等の強酸により処理し、有機溶剤で抽出すると上述した様に上記の一般式で表わされる化合物が得られるが、そのとき水相からは使用原料によりし一型、D型又はD型に含むアミノカルボン酸が自型である。その場合上配化合物とアミノカルボン酸が当量関係となることから、本発明の化合物が前配した一般式で表わされるジペプチドエステ

3.5 5 0 cm<sup>-1</sup> ( N-H仲緒), 2950~3.100 cm<sup>-1</sup> ( O-H仲緒), 1.2 2 0~1.7 4 0 cm<sup>-1</sup> ( C-Oエステル及びカルボン酸), 1700 cm<sup>-1</sup> ( ウレタン), 1660 cm<sup>-1</sup> ( Tミド第I吸収),

特別.昭53—92729 (6)

2) , 1 6 6 0 ca 1 ( アミド第1級収 ) , 1 4 3 0 及び 1 5 4 0 ca 1 ( アミド第1級収 ) , 1 4 3 0 及び 1 4 5 0 ca 1 ( C-H 変角 ) , 1 2 2 0 , 1 2 4 0 及び 1 2 9 0 ca 1 ( C-O-C (エズル及びアミド第 B 吸収 ) , 1 0 2 0 及び 1 0 4 0 ca 1 ( フェニル面 内変角並びに 6 9 0 及び 1 3 0 ca 1 (モ/世 換ペンゼン 環面外変角 ) の吸収に特敵があり、このものを接触還元すると公知の L L ー アスパラチルーフェニルアラニンメチルエステルと同一の物質が得られること及び元素分析値が一致する等の事実から、この硬性物質は

の構造を持つ化合物と決定した。核磁気共鳴吸収



ルとアミノカルポン酸エステルとの1:1の付加 化合物であることが明らかとなつた。

本発明の化合物はペプチド合成における中間体として極めて有用な物質である。 前述した様に本発明の化合物を塩酸等の強酸で処理し有機溶剤 ド油出すれば保護されたアミノ基を持つジペアミノ基のでは水素を使用の方法、例えば水素をである R. を使用の方法、列基とカルボキシル基を各1 個有するジペプチドエステルとするとはできる。 こうして得られるジペプチドエステルは極めて有用な物質である。例えばロが1、R. がメトキシ基の場合であるアスパルチル・フェニルアラニンメチルエステルは甘味剤として用いることのできる物質である。

一方本発明の方法は本発明の化合物を製造する方法に関するものであつて、 N 一 置換モノアミノジカルポン酸及びアミノカルポン酸エステルを蛋白分解酵素によつてペプチド結合させ、更に生成するジペプチドエステルとアミノカルポン酸エステ

ルとの付加化合物を形成させ、 これを回収するものである。

、即ち、一般式

BOO-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-CB-COH で表わされるHー 置換モノアミノジカルボン酸 (式中 R<sub>1</sub>及び n は本発明の化合物のそれと同一の意味を表す)と、一般式

エステル(式中 R<sub>2</sub>及び R<sub>3</sub>は本発明の化合物のそれ と同一の意味を表す)とを水性媒体中蛋白分解酵 来の存在下で反応させ、更に生成したジペプチド エステルとTミノカルボン酸との付加化合物を形 成させ、これを分離することを特徴とする。一般 式

N- 置換モノアミノジカルボン酸は相当するモノアミノジカルボン酸に慣用の方法でアミノ基の保護 Bis 導入することにより容易に得ることができる。

一方の出発物質であるアミノカルポン酸エステルとしては側鎖に疎水性の基を持つアミノ酸のエステルを用いるものであり、Riがメチル基のときはアラニンの、インブロビル基のときはパリンの、インブチル基のときはロインンの、インアミル基のときはイソロインンの、ベンシル基のときはフェニルアラニンのエステルである。

本発明の方法で用いる蛋白分解酵素としては活性中心に金属イオンを有する酵素即ち金属プロテアーゼが最も好ましい。その例としては微生物起源のもの、例えば、放設菌起源の中性プロテアーゼ、ブロリンン、サーモラインン、コラグナーゼ、クロタルス アストロンクス ブロテアーゼ 等をあげることができる。租製の酵素例えばサモアーゼ なども使用できる。その際夾雑するエステラーゼ 等の作用を避けるため、ボテトインヒビターなど

で表わされるジペプチドエステルとアミノカルボン酸エステルとの付加化合物(式中Ri, Rz, Rz及びロは前記同様の意味である)の製造法である。

出発物質のBー 置換モノアミノジカルポン酸は nが1のときアスパラギン酸の、nが2のときグルタミン酸のBー 置換誘導体である。

Riはアミノ基の保護基であつて、本発明の方法においてアミノ基を保護するものである。 従つて本 発明の方法の反応の間安定であることが必要である あが、後にアミノ基から離脱させる必要がある場合には、生成物の骨格に影響を与えることを かん を しん 本 発明の化合物は 水性媒体から析出させて 分離 アスト で、その析出を 妨害する 様な 基、例えば スト ホン 基の様な 水溶性を大きく 増大させる 基を持つ ものであつては ならない。 本発明の方法で用いる

の阻害剤を併用してもよい。

パパインなどのチォールプロテアーゼ、又はトリブシンなどのセリンプロテアーゼも使用不能ではないがエステラーゼ作用を併りので、エステルの加水分解が起きない様注意して反応を行なり必要がある。

 リウムの様なアルカリ炭酸塩、アンモニア、トリメチルアミン、トリエチルアミン、エタノールアミンの様な有機又は無機のアミン等の慣用の無機 又は有機の塩基を用いることができる。

本発明の方法では放出される水素イオンの量と 水酸イオンの量は当量関係にあるので、反応によるpE変動はあまりない。しかし勿論その変動を抑 えるため、適当な級衡剤を使用してもよい。工業 的にはpE検出機構と運動するpE胸節機構を設けて 制御するのが便利である。

本発明の方法は温度10℃乃至90℃、酵素活性を維持する観点から好ましくは20℃乃至50℃で行なうものである。反応は通常約30分乃至24時間程度で完結するが、この反応時間はなんら限定的でない。

本発明の方法の両出発物質の使用機能には格別の限定はないが、本発明の方法が本質的に生成物を析出させることに依存するものであるので、こ

料の濃度が減少し、その溶け込みが起るからである。ただしとの場合、pBの変動が起る恐れが大きいので反応の進行に応じてpB関節の必要があるととが多い。

本発明の方法で使用する酵素の量もまた限定的でない。使用機度が高ければ反応が短時間で完了するが、機度が低いとそれだけ反応時間が長くなるだけである。しかし一般的には両出発物質(基質)1ミリモルに対して2万至400%(5×10㎡万至1×10㎡ミリモル)程度、好ましくは5万至100%(1×10㎡万至5×10㎡ミリモル)程度である。

本発明の方法のペプチド生成反応は 1 体につい てのみ起り、 1 体はとの反応に関与しない。

一方付加化合物形成のためのアミノカルボン酸エステルは L 一型であると D 一型であるとを問わない。 従つて原料のアミノカルボン酸エステルとして D L 一型を使用するとペプテト結合生成によつて A 液中の L 一型アミノカルボン酸エステルが消費され、ジペプチドエステルとの付加化合物形成

特別 叫53-9 2729 (8) の 濃度は比較的高い方が望ましい。しかし生成物 の付加化合物は水に対る溶解度が小さいので ( N ーペンシルオキシカルボニルー Lーフスパルチルー Lーフエニルアラニンメチルエステルとの付加化合物の 場合、20ででの溶解度 0.5 9/1009 水程度)、可成小さい濃度でも実施が可能である。具体的に は約0001 M乃至7 M程度好ましくは01 M乃至4 Mである。

との両成分の使用比率も限定的でない。しかし、本発明の方法が結局はメー置換モノアミノジカルボン酸1分子とアミノカルボン酸エステル2分子とを結合させることにあるので、この両原料は化学量論上1:2のモル比で、実際上は100:1
乃至1:100、好ましくは5:1乃至1:5、最も好ましくは2:1乃至1:3のモル比で用いるものである。

本発明の両原科は必ずしもその全量が、水性雄体中に溶解していることを要せず、一部懸痛状態のものがあつてもよい。反応の進行によつて両原

....

またDLー型のドー置換モノアミノジカルボン酸とLー型のアミノカルボン酸エステルを用いれはD一型のドー置換モノアミノジカルボン酸は反応しないので水性媒体中に残り、LLー型ジペプチドエステルとLー型のアミノカルボン酸エステ

ルとの付加化合物が得られる。従つて水性媒体中 よりDー型のBー置換モノアミノジカルポン酸を 回収すれば、ジペプチドエステルの製造とNー置 換一DLーモノアミノジカルポン酸の光学分割を 同時に行なりことができる。こりして回収したN ー置換一Dーモノアミノジカルポン酸も慣用の手 段でラセミ化すれば本発明の方法の出発原料とし て再使用することができる。

便にまたDLー型のMー置換モノアミノジカルボン酸とDLー型のアミノカルボン酸エステルを使用すれば、同様にして水性媒体中からMー置換ーモノアミノジカルボン酸を、析出するLLー型ジベブチドエステルとDーアミノカルボン酸を得ることができるので、ジケドエステルの製造と、Mー置換ーDLーエミノカルボン酸エステルの光学分割を同時に行なりことができる。

本発明の方法によればジペプチドエステルの製

特別 昭53-92729 (9) 造だ当り、公知技術では当然必要と考えられる例 額カルボキンル基への保護基の導入及び除去の工 程を省略できる。従つてその工程に併り原料、製 品等の損失を避けることができる。また適当な条 件を遇べば収率が極めて高い。

本発明の方法では使用原料としてD L - 型が使用できる。しかも通常の酵素を用いる方法ではD - 型は反応に関与しないとしても、無用のものであり、原料の損失につながるが、本発明の方法ではジベブチドの析出剤として有効に利用でき、しかも回収可能である。

本発明の方法では更にまた以一置換一 D L ー ア ミノジカルポン酸及び D L ー アミノカルポン酸エ ステルの光学分割を同時に行なうことができる。

以下本発明を実施例について更に詳細に説明す

#### 实施例1:

ドーペンジルオキシカルボニルLーアスパラギン酸1.335mg(5ミリモル)及びLーフエニルアラニンメチルエステル塩酸塩1.078mg(5ミリモル)を内容積約30mlのフラスコにとり、水20mlを加えて溶解し、アンモニア水(7重量を)でpB6に調整した。この溶液にサーモライシン50mlを加えて38乃至40℃で1夜間扱とうした。析出した沈殿を戸集し、水40mlで水洗接乾燥し、融点117万至120℃を示す最細な針状晶1145mgを得た(Lーフエニルアラニンメチルエステル塩酸塩を基準とする、ドーペンジルオキシカルボニルーLアスパラチルーLーフエニルアラニンメチルエステルとLーフエニルアラニンメチルエステルとLーフエニルアラニンメチルエステルとLーフエニルアラニンメチルエステルとLーフエニルアラニンメチルエステルの1:1付加化合物としての収率755を)。このものを酢酸エチルーnーへキサンの混合溶媒

このものを酢酸エチルーnーへキサンの混合料度から再結晶して得た物質の物性及び元素分析結果 は;

酸点:120~124℃ (α)<sup>m</sup>:+71(c=1,メタノール)

元素分析		Ca2 Harkis Po として の計算値(多)	夹御値 (≶)
c	;	6 3 2 4	6 3 1 5
H	:	6.13	<u>ķ.1 5</u>
K	í	697	. , <b>z</b> e o
			•

また赤外吸収スペクトル図を第1図に、核磁気 共 吸収スペクトル図を第2図に示す。

こうして得た物質1.145 Wを塩酸(1N)40 Wに溶解し、酢酸エチル30 Wで3回抽出し抽出液を混合、水20 Wで3回洗浄した。得られた酢酸エチル溶液に無水硫酸マグネシウムを加えで乾燥した。この溶液を機縮し、ローヘキサンを加えて再結晶して結晶性物質640 Wを得た、このものの物性及び元素分析結果は:

融点:115~125℃:

 $(\alpha)_{D}^{\infty}:-15.3 (c=1, \beta\beta J-\kappa)$ 

元素分析		•		C <sub>MEN</sub> #AAとして O計算能(彡)			突御値 (多)
	Ċ	:	6	1. 6	7	•	6 1. 5 2
	H	÷		5. 6	5		5.65

654

A 5 7

またとの物質の赤外吸収スペクトル図を第3図に、核磁気共鳴スペクトル図を第4図に示す。とれらの結果は L-Tスパラテル-L-フェニルアラニンメテルエステルのアミノ基をペンジルオキシカルボニル化して得られる物質と一致した。

チルーLーフエニルアラニンメチルエステルと Lーフエニルアラニンメチルエステルとの1:1付加化合物1.504号を得た(Lーフエニルアラニンメチルエステル塩酸塩基準で収率99.1%)(融点104乃至113℃)。

#### 突施例 3

N-ペンジルオキシカルボニル-L-アスパラギン
酸及び L-フエニルアラニンメチルエステルの使用
量をそれぞれ534m(2ミリモル)及び863
m(4ミリモル)に変えた他は実施例2に単じて
反応を行ない、N-ペンジルオキシカルボニル-L
ーアスパラチル-L-フエニルアラニンメチルエス
テルとL-フエニルアラニンメチルエステルとの
1:1付加化合物1068mを得た(酸点116
乃至119℃、N-ペンジルオキシカルボニル-L
ーアスパラギン酸基準で収率704季)。

#### 実施例 4

N-ペンジルオキシカルポニル--L-アスパラギン

特別 以53-92729(10) また上述した酢酸エチル溶液での抽出の際の塩 酸層と洗浄水の混合液からは L-フェニルアラニン メチルエステルを回収した、

従つて上記最初の反応で得られた物質はNーベンジルオキシカルポニルーLーアスパラチルーLーフエニルアラニンメチルエステルと Lーフエニルアラニンメチルエステルとの付加化合物であり、両者の比は核磁気共鳴スペクトルから1:1であることがわかつた。

#### 実施例 2

ドーペンジルオキシカルボニル-LTスパラギン酸1.335m (5ミリモル)及びL-フエニルアラニンメテルエステル塩酸塩1078m (5ミリモル)を内容積約30mのフラスコにとり、水10mを加えて溶解し、アンモニア水(7重量を)でpH6に調整した。との溶液にサーモライシン50mを加えて、38乃至40℃で1夜間振とりした。析出した沈銀を炉集し、充分に水を切つてから乾燥し、ドーペンジルオキシカルボニル-L-アスパラ

酸534町(2ミリモル)及びL-フェニルアラニンメチルエステル塩酸塩863町(4ミリモル)を内容積約30元のフラスコにとり水8元を加えて溶解し、アンモニア水(7重量を)でpH62に調節した。この溶液にサーモライシン50町を加えて38乃至40℃で1夜間振とうした。析出した沈殿を戸集し、充分に水を切つてから乾燥し、NーペンジルオギシカルポニルーL-フェニルアラニンメチルエステルと L-フェニルアラニンメチルエステルとの1:1付加化合物1099町を得た。(NーペンジルオギシカルボニルーL-アスパラギン酸基準で収率905多)

#### 実施例 5

N-ペンジルオキシカルボニル-エ-アスパラギン 酸 2.6 7.2 町(1 ミリモル)及び L-フェニルアラ ニンメチルエステル5 3.7.6 町(3 ミリモル)に pB7.0 のマツキルペイン級衝散5 Wを加えて溶解 し、これにサモアーゼ100 町及びポテトインヒ ビター100 町を添加して38 でで20時間振と

うした。析出した結晶を戸集し、水洗後乾燥して Nーペンジルオキシカルポニル-- L-アスパラチルー Lーフェニルアラニンメチルエステルと Lーフェニ ルアラニンメチルエステルとの1:1付加化合物 を粗結晶として580町(融点123万至125 で、 Nーペンジルオキシカルボニル-- L-- アスパラギ ン酸基準で収率955%)得た。とれをジメチル ホルムアミドと水との混合溶媒(1:1)4日 ml に密解し、 B型強硬性陽イオン交換樹脂を加えて 充分に攪拌し、樹脂を除去した後炉液を減圧機縮 した。残査をジメチルホルムアミドに密解したの ち水を加えて N-ペンジルオキシカルポニル-L-T スパルチルーレーフエニルアラニンメチルエステル . の結晶を折出させた。得量330甲(N-ペンジル オキシカルポニルーLーアスパラギン酸基準で収率 . 7 7 0 多 ) 、 融点 1 2 3 乃至 1 2 5 ℃。

#### 実施例も

Bーペンジルオキシカルボニル- L-Tスパラギン 酸 2 6 7.2 写 ( 1 ミリモル ) 及び L-フェニルアラ

加えて密解し、トリエチルアミンでPH48代割数した。この密液にサーモライシン20町を加えて38万至40℃で2日間据とうした。析出した此厳を炉集し、水40㎡で洗浄後、乾燥し、ドーペンジルオギンカルボニルーLーアスパラチルーLーフエニルアラニンメチルエステルとの1:1付加化合物475町を得た(Lーフエニルアラニンメチルエステルとの1:1付加化合物475町を得た(Lーフエニルアラニンメチルエステル塩酸塩基準で収率3135)。このものを酢酸エチルーnーへキサン混合溶媒から再結晶して得た結晶の物性及び元素分析値は下配の通りであつた:

融点;120~124℃

 $(\alpha)_{D}^{25}$ ; +7.2 ( C = 1, 1/2 / 1/2 / 1/2

元素分析			計算値(%)	突御値(≤)
	C	<b>;</b> .	6 3. 2 4	6 3 5 2
÷	B	;	6.13	622
	H	;	497	7.04.

#### 突施例8

PB を 5.2 とした他は実施例 7 と全く同様にして反応を行ない BーペンジルオキシカルポニルーL

特別 昭53-92729 (11)
ニンメチルエステル3584号 (2ミリモル) に
PB7.0のマッキルペイン優衝液5型を加えて溶解
し、これにタシナーゼN(TacynaseN)100号及
びポテトインヒピター100号を添加して38℃
でも時間扱とりした。析出した結晶を沪集し、水
洗砂酸無してNーペンジルオキシカルボニルーLーア
スパラチルーLーフエニルアラニンメチルエスデルン 「戸沙入
との1:1付加化合物を粗結晶として120駅
(融点119乃至123℃,収率19.7多)得た。
これを実施例5に準じて強酸性陽イオン交換樹脂で処理し、NーペンジルオキシカルボニルーLーアス
パルチルーLーフエニルアラニンメチルエステルの
結晶50町(融点95乃至105℃,収率11.7
多)を得た。

#### 実施例7

Ⅱ-ペンジルオキシカルポニル-L-アスパラギン 酸 1 3 3 5 町 ( 5 ミリモル ) 及び L-フエニルアラニンメチルエステル塩酸塩 1 0 7 8 町 ( 5 ミリモル ) を内容積 3 0 ៧のフラスコにとり、水 4 叫を

ーアスパラチルーLーフェニルアラニンメチルエス テルと Lーフェニルアラニンメチルとの1:1付 加化合物753号を得た(Lーフェニルアラニンメ チルエステル塩酸塩基単で収率495%)。

#### 実施例9

N-ペンジルオキシカルボニル-L-アスパラギン
取1 る 3.6 町 (0.5 ミリモル)及び L-フェニルア
ラニンメチルエステル 8 2.6 町 (0.5 ミリモル) 化
pH7.0 のマッキルペイン緩衝液 2.5 配及びトリエ
テルアミン 0.0 7 配を加えて容解し(PH4.7 となつ
た)、これにサモアーゼ 5.0 町及びポテトインセ
ビター 5.0 町を抵加して 3.8 でで 2.0 時間接と 9
した。析出した結晶を伊集し、水洗後乾燥して N
ーペンジルオキシカルボニル-L-アスパラチル-L
ーフェニルアラニンメチルエステルと L-フェニル
アラニンメチルエステルとの1:1付加化合物を
租結晶として 1.3 0 町 (融点 1.1 5 乃至 1.2 4 で。
L-フェニルアラニンメチルエステル基準で収率
8.5.5 季)得た。

<u>;</u>

これをジメチルホルムアミドと水との混合쯈鰈(1:1)20㎡に密解し、実施例5に単して日型強酸性陽イオン交換機脂による処理を行ない、トーペンジルオキシカルボニルーLーフェニルアラニンメチルエステルの結晶75㎡(L-フェニルアラニンメチルエステル利用率50多基準で収率70

#### 突施例10

トリエチルアミン 0.0 7 配に代えて Nーメチルモルホリン 0.0 5 配を用いて実施例 9 化単じて反応を行ない(反応開始時 pH 4.4)、 NーペンジルオキンカルボニルーLーアスパラチルーLーフエニルアラニンメチルエステルとの1:1付加化合物租結晶120 町 (融点118乃至124で、Lーフエニルアラニンメチルエステル基準で収率18.9 多)を得た。とれを実施例 9 に単じて H 型強酸性陽イオン交換機 脂による処理を行ない、 NーペンジルオキシカルボニルーLーフエニルアラニンメチルエステルの結晶

TN-ペンジルオキシカルポニル-L-Tスパラチル -L-フェニルアラニンメチルエステルと L-フェ ニルアラニンメチルエステルと の1:1付加化合 物754 写を得た(融点106乃至118℃,収 率605 €)

#### 実施例13

N-ベンジルオギシカルボニル-L-Tスパラギン酸540町(2ミリモル)及びL-フェニルアラニンメチルエステル塩酸塩863町(4ミリモル)を内容検約30元のフラスコにとり、水ブ配を加えて溶解し、アンモニア水(7重量を)でpB6に調節した。この溶液にサモアーゼ100町を加えて、38乃至40℃で1夜間提とうした。折出した沈殿を水70元で水洗、乾燥してN-ベンジルオギシカルボニル-L-アスパラチル-L-フェニルアラニンメチルエステルと L-フェニルアラニンメチルエステルと D1:1付加化合物550町を得た(酸点113万至116℃、収率45.3%)。

特開 昭53-92729(12) 7 0 写 ( L-フェニルブラニン利用率 5 0 多基単で 収率 6 6 多 ) を得た。

#### 実施例 1 1

反応時の PB を 6.5、振とり時間を 1 時間にした他は実施例 4 に単して反応を行ない、 NーペンジルオキシカルボニルーLーアスパラチルー Lーフェニルアラニンメチルエステルと Lーフェニルアラニンメチルエステルとの 1:1 付加化合物 9 2 0 配を得た(収率 7 5.8 %)。

#### 実施例12

N・ペンジルオキシカルボニル-L-Tスパラギン酸534号(2ミリモル)及びL-フェニルアラニンメテルエステル塩酸塩863号(4ミリモル)を内容積約30元のフラスコに取り、水2元を加えて溶解し、水酸化ナトリウム水溶液(1 N)5.5元を加えてPBを7に調節した。との溶液にサーモライシン50号を加えて38万至40でで2時間扱とうした。折出した此般を炉集し、乾燥し

#### 実施例14

BーペンジルオキシカルボニルーLーアスパラギン酸270町(1ミリモル)及びLーフエニルアラニンメチルエステル塩酸塩432町(2ミリモル)を内容量約30型のフラスコ中にとり、水4型を加えて溶解し、アンモニア水(7重量多)でpH6に調整した。との溶液にサモアーゼ50町を加えて、38乃至40℃で40時間扱とりした。析出した沈緩を炉集し、十分に水を切つてから乾燥して、NーペンジルオキシカルボニルーLーアスパラチルーLーフエニルアラニンメチルエステルとローフェニルアラニンメチルエステルとローフェニルアラニンメチルエステルとローフェニルアラニンメチルエステルとの1:1付加化合物177町を得た(融点103万至112℃、収率2915)。

#### 実施例15

反応脅被に更にポテトインヒビター50 脚を加 えた他は実施例14と全く同様にして反応を行な い、同一の生成物331脚(融点105乃至117 で、収率627点)。

#### 実施例16

1 0 4 5 町の結晶を得た(融点 1 0 4 万至 1 0 8 で、NーペンジルオキシカルポニルーLーアスパラギン酸を基準とする、Nーペンジルオキシカルポニルーアスパラテルーフエニルアラニンメテルエステル とフエニルアラニンメチルエステルの1:1付加化合物としての収率86.15)。これを酢酸エチルーローへキサン混合溶媒から再結晶して下配物性及び元素分析値を示す物質を得た:

融点 127~135℃ (α)<sup>25</sup> ~ 64(c=1、メタノール)

元素分析 C<sub>22</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>7</sub>とし 実測値(5) ての計算値(5)

C; .6 1. 6 7 6 1. 3 8 H; 5. 6 5 5. 5 8 N; 6 5 4 6. 2 9

であり、このものは N→ペンジルオキンカルボニル ーLーアスパラチルーLーフェニルアラニンメチルエ ステルであつた。

また上記メチレンジクロリドで抽出した抽出幾の水層に炭酸水業ナトリウムを加えて pH& 7 とし、メチレンクロリド30 型で3回抽出した。抽出被を無水硫酸マグネシウムで乾燥し塩化水業ガスを約10分間吹込んでからメチレンクロリドを濃縮し、エチルエーテルを加えて再結晶した。 Dーフェニルアラニンメチルエステル塩酸塩290 写を得なし、エチルエステル塩酸塩290 写を得なし、エチルエステル塩酸塩290 写を得なし、エチルエステル塩酸塩290 写を得ない。 (このものの酸点149乃至151で;(α) ことのないのでは、メタノール);赤外吸収スペクトルは Lー体と一致)。従のて上記の推定は正しく、本実施例の反応で得られたものは NーペンジルオキンカルボニルーLーアスパラチルーLーフェニルアラニンメチルエステル

元素分析 特別 昭53-92729 (13) C<sub>22</sub>H<sub>27</sub>N<sub>3</sub>O<sub>6</sub>とし 実利値(\*) ての計算値(\*)

> C: 63.24 63.52 H: 6.13 6.19 N: 6.97 6.92

またとの物質の赤外吸収スペクトル及び核磁気 同共鳴吸収スペクトルは第1図及び第2図と全キシンルオームーアスペラチルームーフェニルアラニンメチルエステルと Dーフェニルアラニンメチルエステルと Dーフェニルアラニンメチルエステルと Dーフェニルアラニンメチルエステルと Dーフェニルアラニンメチルエステルと Dーフェニルアラニンメチルエステルと Dーフェニルアラニンメチルエステルと Dーフェール であると 推定 マーカー 1 に 大 アレンジクロリド30 all で 3 に 大 アレンジクロリド30 all で 3 に 大 アムで 脱水 し、 アレンジクロリド 6 に 大 アレンジクロリド 7 な で 脱水 し、 アレンジクロリド 8 に 大 アレンジクロリド 8 に 大 アムで 脱水 し、 アン アムで 脱水 し、 アン の ち 日 話 品 した。 得 られ た 結 品 は 4 5 0 ず 、 その 物性 及び 元 素 分析 の 結果は、

融点;124~132℃ (α力;−153(c=1、メタノール)

と D-7 エニルアラニンメチルエステルとの 1:1 付加化合物であつた。

#### 実施例17

リーベンジルオキシカルボニルーDLーアスパラギン酸1069町(4ミリモル)及びLーフエニルアラニンメチルエステル塩酸塩863町(4ミリモル)を内容量約30元のフラスコにとり、水2元を加えて溶解し、アンモニア水(7重量が)でpH6に調整した。との溶液にサーモライシン50町を加えて38万至40℃で2時間振とうした。析出
は股を炉集し、水20元で洗浄後乾燥してリーペンジルオキシカルボニルーLーアスパラチルーLーフエニルアラニンメチルエステルと Lーフエニルアラニンメチルエステルと Lーフエニルアラニンメチルエステルと Lーフエニルアラニンメチルエステルとの1:1付加化合物78.7町を得た(融点105万至110℃、ドーペンジルオキシカルボニルーLーアスパラギン酸基単で収率648分)。

この物を酢酸エチルーローへキサン混合密媒から 再結晶したものは融点:121万至125℃。

特開 昭53-92729(14)

(α)<sup>B</sup> ; 1,2 ( c = 1 , メタノール ) を示した。 一方反応残液からは D-型に富む N-ペンジルオ キシカルボニル-アスパラギン酸を回収することが できた

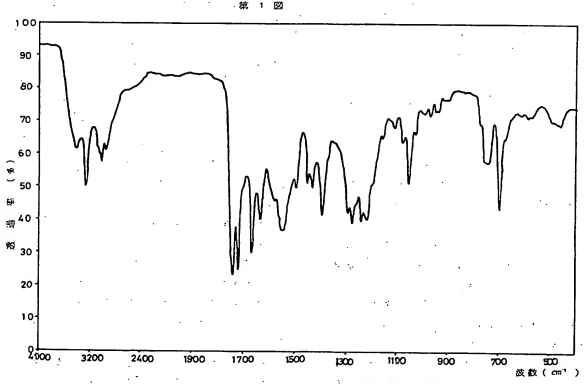
#### 実施例 1 8

L-フェニルアラニンメチルエステルに代えて
DL-フェニルアラニンメチルエステルを用いて実施例17と同様に処理し反応させ、N-ペンジルオキシカルボニル-L-アスパラチル-L-フェニルアラニンメチルエステルとの1:1付加化合物7569を得た
(融点105万至111℃,N-ペンジルオキシカルボニル-L-アスパラギン酸基単で収率623%)。
この物を酢酸エチル-ローヘキサン混合形群から
再結晶したものは触点;126万至134℃,
(α) こー65(C=1,メタノール)を示した。
一方反応残液からは D-型に富む N-ペンジルオキシカルボニル-アスパラギン酸を回収することができた。

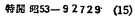
4. 図面の簡単な説明

第1図は実施例1で得た本発明の化合物の赤外 吸収スペクトルを示す図、第2図は同じ化合物の 核磁気共鳴吸収スペクトルを示す図、第3図はこ の化合物からアミノカルボン酸エステル単位を除 去した化合物の赤外吸収スペクトルを示す図、第 4図は同化合物の核磁気共鳴吸収スペクトルを示 す図である。

特許出願人 財団法人 相模中央化学研究所 同(代表出顧人) 東洋市選工業株式会社

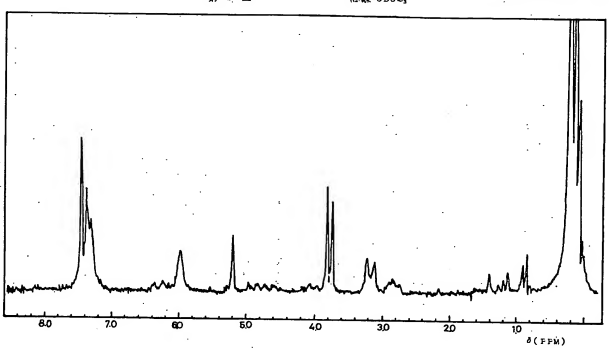


薛杵出隨人 相遵中央作学研究所









# \$\infty\$ 50 \$\infty\$ 40

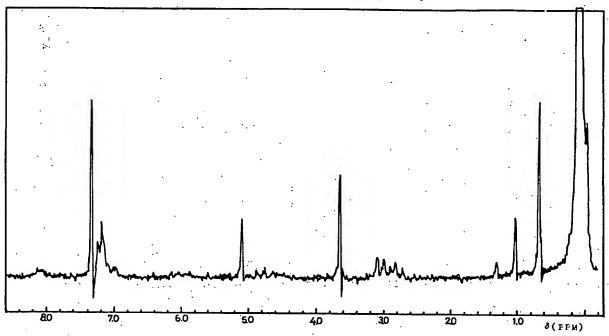
1 00

第 3 図

**波数(cm¹)** 

第 4 図

溶媒: CDCL,



第1頁の続き

⑩発 明 者 西村磁哲

新南陽市大字富田4560番地

⑩出 願 人 財団法人相模中央化学研究所 東京都千代田区丸の内1丁目4

.番5号

手 統 補 正 書

昭和52年 3 月24日

特許庁長官 片 山 石 郎 殿

1.事件の表示

昭和52年特許顯第 7279号

2発明の名称

ジペプチド誘導体とアミノ散誘導体との付加 化合物及びその製造法

3.補正をする者

事件との関係 特許出顧人(代表特許出顧人)

住所 郵便番号 746

山口県新南陽市大字宮田 4 5 6 0 香地

名称 (3.50)東洋暫選工業株式会社

代表者 青木 周 7

(連絡先)

郵便番号107

東京都器区房板 1 丁旦 7 番 7 号(東省ビル) - 東洋 智道 工業 株式 会社 - 許信報館

電影番号 東京(585)5511

4. 福正命令の日付・ 自発補正・

特別 6253-92729(17) 手 校 補 正 書 昭和5 2年1 0月18日

5.補正により増加する発明の数 ☆

.

る補正の対象:

明細書全文 (内容に変更なく、タイプ印書に よる明細書に補正するもの)

- 7. 補正の内容

別紙の通り

8.添付書類の目録

(1) タイプ印書による明細書全文 1 通

3.補正をする者

2発明の名称

特許庁長官 熊 谷 1事件 の表示

> 事件との関係 代表特許出顧人 住所 郵便番号 7.4.6

昭和52年特許顯第7279号

山口県新南陽市大字宮田 4 5 6 0 番地

ジペプチド誘導体とアミノ散誘導体との付加

陈 (550) 東洋曹達工業株式会社

表者 育 木 島

(建始党)

郵便費号 107

化合物及びその製造法

東京都隆区赤板1丁目7巻7号(東市ビル) 東洋市連工業株式会社 特許情報部

電新費号 東京(585)351

4.補正命令の日付 自発補正

5.補正により増加する発明の数 なし

52.10.18 "IMM LO

る補正の対象

明細書の特許請求の範囲の欄

: 7.補正の内容

別紙のとかり

8. 添付書類の目録

補正後の特許請求範囲の全文を記載した書面

2.特許請求の範囲

(1) 一般式

R<sub>1</sub>
0 0 NH 0 0
1 1 1 1
R<sub>3</sub>-C-CH-NH<sub>2</sub>·HOC-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-CH-C-NH-CH-C-R<sub>3</sub>
1
R<sub>2</sub>
1
R<sub>2</sub>
1
R<sub>2</sub>

で表わされる化合物(式中 Riは脂肪族オキンカルボニル基、核置換基を有することあるペンジルオキシカルボニル基、ペンゾイル基、芳香族スルフォニル基、又は芳香族スルフィニル基であり、 Riはメチル基、イソプラル基、イソフラル基、イソアミル基又はペンジル基であり、 Riは低 級アルコキシ基、ペンジルオキシ基又はペン ズヒドリルオキシ基であり、 nは1 又は2 で ある).

(2) R<sub>1</sub>がペンジルオキシカルボニル基であり、R<sub>2</sub>がペンジル基であり、R<sub>3</sub>がメトキン基であり、nが1 である特許請求の範囲第1項記載

の化合物。

それ L 一型及び L L 一型である特許請求の範囲第1項又は第2項記載の化合物。

#### (4) 式中

٥

ル基、芳香族スルフォニル基又は芳香族スルフィニル基であり、 n は 1 又は 2 である)と、一般式

O 1 H<sub>z</sub>N-CH-C-R。 で表わされるアミノカルボン 月 R<sub>z</sub>

酸エステル(式中 Raはリチル基、イソプロビル基、イソプチル基、イソアミル基又はペンジル基であり、Raは低級アルコキン基、ペンジルオキン基又はペンズヒドリルオキン基である)とを水性媒体中蛋白分解酵素の存在下で反応させ、更に生成したジペプチドエステルとアミノカルボン酸エステルとの付加化合物を形成させ、これを分離することを特徴とする、一般式

.特開 昭53-92729(18)

LLー型である特許請求の範囲第1項又は第 2項記載の化合物

(5) 式中

LL-型である特許請求の範囲第1項又は第 2項記載の化合物。

(6) 一般式

NO.

で表わされるジベブチトエステルとアミノカルボン酸エステルとの付加化合物(式中R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>及びnは前記同様の意味である)の製造法。

- (7) R<sub>1</sub>がベンジルオキシカルボニル基であり、 R<sub>2</sub>がベンジル基であり、R<sub>3</sub>がメトキシ基であ り、nが1である特許請求の範囲第 6 項記載 の製造法。
- (8) 水性媒体が水溶液である特許請求の範囲第 6項又は第7項記載の製造法。
- (9) 蛋白分解酵素が金属ブロテアーゼである特許請求の範囲第 6 項乃至第 8 項のいずれかの項記載の製造法。
- 60 反応をpH5乃至8で行う特許請求の範囲第 6項乃至第9項記載の製造法。

00 一般式。

換ー Lーモノアミノジカルボン酸(式中Rid 脂肪族オキジカルボニル基、核闡換基を有す ることあるペンジルオキジカルボニル基、ペ ンゾイル基、芳香族スルフオニル基又は芳香 族スルフィニル基であり、nは1又は2であ る)と、一般式

U H<sub>2</sub>N-CH-C-R, で表わされるDLーアミノカ | R<sub>2</sub>

ルボン酸エステル(式中 Rzはメチル基、イソファル基、イソフチル基、イソアミル基又はペンジル基であり、 Rzは低級アルコキシ基、ペンジルオキシ基又はペンズヒドリルオキシ基である)とを水性媒体中蛋白分解酵素の存在下で反応させ、生成した L L ー型ジペプチドエステルと D ー型又は D ー型に富む T ミノカルボン酸エステルとの付加化合物を形成させて反応系より分離することを特徴とする、一般式

14.5

製造法。

09 一般式

| H<sub>2</sub>N-CH-C-R<sub>3</sub> で表わされるレーアミノカル | R<sub>2</sub>

ポン酸エステル(式中 Rit メチル基、イソブロビル基、イソプチル基、イソアミル基、又はベンジル基であり、 Rit 低級アルコキン基、ベンジルオキン基、又はベンズヒドリルオキ

シ基である)とを水性媒体中蛋白分解酵素の

存開 昭53--92729(19)

で表わされる LL型ジペプチドエステルと D ー型又は Dー型に富むアミノカルボン酸エス テルとの付加化合物(式中 R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>及び n は前記同様の意味である)の製造法。

- R<sub>1</sub>がベンジルオキシカルボニル基であり、
   R<sub>2</sub>がベンジル基であり、 R<sub>3</sub>がメトキシ基であり、 n が 1 である特許請求の範囲第 1 1 項記載の製造法。
- c3 水性媒体が水溶液である特許請求の範囲第 11項又は第12項記載の製造法。
- 64 蛋白分解酵素が金属プロテアーゼである特 許請求の範囲第11項乃至第13項のいずれ かの項記載の製造法。
- 69 反応をpH5乃至8で行なり特許請求の範囲 第11項乃至第14項のいずれかの項記載の

存在下で反応させ、生成した L L 一型シベチ・ドエステルと L 一型アミノカルボン酸エステルとの付加化合物を形成させて反応系より分離し、水性媒体中より N 一置換一 D ーモノアミノジカルボン酸を回収することを特徴とする、一数式

で表わされる LL 一型ジペプチドエステルと L一型アミノカルボン酸エステルとの付加化 合物 (式中 R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>及び n は前記同様の意 味である) の製造法。

- R<sub>1</sub>がペンジルオキシカルボニル基であり、
   R<sub>2</sub>がペン<u>ジ</u>ル基であり、 R<sub>3</sub>がメトキシ基でありnが1である特許請求の範囲第16項記載の製造法。
- 14 NI置換IDL-モノアミノジカルポン酸

とレーアミノカルボン酸エステルとをモル比 でほぼ同量用いる特許請求の範囲第16項又 は第17項記載の製造法。

- 69 水性媒体が水溶液である特許請求の範囲第 16項乃至第18項のいずれかの項記載の製 造法。
- 20 蛋白分解酵素が金属プロテアーゼである特 許請求の範囲第16項乃至第19項のいずれ かの項記載の製造法。
- 知 反応をPH5乃至8で行なり特許請求の範囲 第16項乃至第20項のいずれかの項記載の 製造法。
- 四 一般式

O NHO | UNHO |

R<sub>1</sub>
0 0 NH 0 0
1 1 1 1
R<sub>3</sub>-C-CH-DH<sub>2</sub>·HOC-(CH<sub>2</sub>)<sub>0</sub>-CH-C-NH-CH-C-R<sub>3</sub>
1 1 1
R<sub>2</sub> R<sub>2</sub> R<sub>2</sub>

で表わされる L L 一型ジベブチドエステルと D 一型又は D 一型に富むアミノカルボン酸エステルとの付加化合物(式中 R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>及びn は前記同様の意味である)の製造法。

- R<sub>1</sub>がペンジルオキシカルボニル基であり、 R<sub>2</sub>がペンジル基であり、R<sub>3</sub>がメトキン基でありnが1である特許請求の範囲第22項記載の製造法。
- Q4 Nー関換ーD Lーモノアミノジカルボン酸と D Lーアミノカルボン酸エステルとをモル 比でほぼ同量用いる特許請求の範囲第22項 又は第23項記載の方法。
- 四 水性媒体が水溶液である特許請求の範囲第 22項乃至第24項のいずれかの項記載の製 造法。

特開 昭53-92729(20) ペンゾイル基, 芳香族スルフォニル基又は芳 香族スルフイニル基であり、nは1又は2で ある)と、一般式

O I H<sub>2</sub>N-CH-C-R。 で表わされるD L-アミノカ I R。

ルボン酸エステル(式中Riding F ル基、イソプロピル基、イソプチル基、イソアミル基、 又はペンジル基であり、Ridic M M T ルコキン基、マロペンジルオキン基、又はペンズヒドリルオギン基である)とを水性媒体中蛋白分解酵素の存在下で反応させ、生成したしし一型でで、アミノカルボン酸エステルとの付加化合物を形成させて反応系より分離し、水性媒体中よりトー 置換ー Dーモノアミノジカルボン酸を回収することを特徴とする、一般式

- 蛋白分解酵素が金属プロテアーゼである特 許請求の範囲第22項乃至第25項記載の製 造法。
- め 反応をpB5 乃至8 で行なり特許請求の範囲 第22項乃至第26項のいずれかの項記載の 製造法。

特開 昭53-92729(21)

# 手 統 補 正 鲁

昭和5 2年1 0月18 日

特許庁長官 類 谷 二 殿

1.事件 の表示

昭和52年特許顧第7279号

2発明の名称:

ジペプチド誘導体とアミノ酸誘導体との付加 化合物及びその製造法

3.補正をする者。

事件との関係 代表特許出願人 住所 多便者号 7.4.6

山口泉新南陽市大字富田 4 5 4 0 香地

名称 (558) 東洋盲連工業株式会社 代表者 青 木 周 吉

(連絡先)

郵便養号 107

京京都路区余坂1丁目7巻7号(京宮ビル) 京井吉建工会社式会社 特許管領部 電話音号 京京(5.55)3.3.1.1

4.補正命令の日付 自晃補正 5.補正により増加する発明の数



(0 明細書26頁,8行 (タイプ浄書21頁,14行)

「…… L 一型, D型又はD型」を「…… L 一型, D 一型又はD 一型」と訂正。

(5) 明細書 3 4 頁, 1 2 行

. ( タイプ浄書28頁, 2行)

「…… に対る溶解度……」を「…… 水に対する 溶解度……」と訂正。

(8) 明細書 3 6 頁, 1 3 ~ 1 4 行 (タイプ浄書 2 9 頁, 1 3 ~ 1 4 行) 「……はL体についてのみ起り、 D体は……」 を「……はL-体についてのみ起り、 D - 体

(7) 明細書 3 8 頁 9 行

は……」と訂正。

(タイプ浄書 3 0 頁, 1 8 行) 「はD-型の……」を「ぱD-型の……」と 訂正。

00 明細書 5 7 頁, 2 行

(タイプ浄書46頁,19行)

「…… 627岁)。」を「…… 627岁)を

#### る補正の対象

明細 の発明の詳細な説明の機

7. 補正の内容

以下の通り。 なお明細書の頁数及び行数は出願 当初の明細書のそれを記載したが、との明細書は 手書きによるものであり、昭和52年3月24日 にそのタイプ浄書を提出しているので、括弧内に タイプ浄書の頁数及び行数を付配した。

(2) 明細書 17頁, 1行(メイプ浄書 14頁, 10行)の「…… BPH\*」を「…… BPH\*」と訂正。

- (3) 明細書22頁,4行(タイプ浄書18頁,5~6行)の「……第1吸収に」を「……第1吸収に、」と訂正。
- (タイプ舟書20頁,8~9行)
   「面内変角並びに……」を「面内変角)並Aで……」
   と訂正。

得た。」と訂正。

以上

特開 昭53-9-2729 (22)

手 统 補 正 存

昭和53年 4月26日

特許庁長官 熊 谷 善 二 殿

1.事件 の表示

昭和52年特許顯第7279号

2.発明の名称

シペプチド誘導体とアミノ酸誘導体との付加 化合物及びその製造法

3.補正をする者

事件との関係 代表特許出願人

住所 郵便番号 746

山口県新南陽市大字宮田 4 5 6 0 番地

名称 ( 3 3 0 ) 東洋暫遠工業株式会社

代表者 脊 木 周 吉

(迎码先)

郵便委号 107

東京都港区赤坂1丁目7番7号(東晋ピル)

原洋管建工服株式会社 特許情報部 電話番号 東京(585)3311

4.補正命令の日付 ・自発補正

5.神経時に増加する発明の数 なし

・6.補正の対象

明細書の発明の詳細 左説明の櫛

7. 補正の内容

以下の通り、なお明細費の頁数及び行数は出題 当初の明細費のそれを記載したが、この明細費は 手書きによるものであり、昭和52年3月24日 にそのタイプ浄費を提出しているので、括弧内に タイプ浄費の頁数及び行数を付配した。

- (1) 明細書33頁,13~14行 (タイプ争書27頁,8行)の 「・・・ 緩衡剤・・・」を「・・・ 緩衝剤・・」と訂正。
- (2) 明細書39頁、11行
   (タイプ辞書31頁、14~15行)
   「・・・ローフミノカルボン酸・・」を
   「・・・ローアミノカルボン酸エステル・・・」と訂正。
- (3) 明細書60ページ,11行(タイプ浄費49頁,下から5行)「・・・+7.8(・・・」を「・・・-15.1(・・・・」と訂正。